⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭61-66224

@Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

@公開 昭和61年(1986) 4月5日

5/842 13/00 G 11 B B 01 J G 11 B 5/708

7314-5D 8317-4G

7350-5D

審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

図発明の名称

磁気記録媒体の製造方法

②特 願 昭59-187547

願 昭59(1984)9月6日 多出

砂発 明 者 ш 者

茂 夫 文 夫

茨木市丑寅1丁目1番88号 日ウマクセル株式会社内

茨木市丑寅1丁目1番88号 日立マクセル株式会社内

明 戸 勿発 日立マクセル株式会社 の出願 人

Ш

茨木市丑寅1丁目1番88号

②代 理 人 弁理士 高岡 一春

1. 発明の名称

(

磁気記録媒体の製造方法

2. 特許請求の範囲

- 1. 磁性粉末をアルコールで分散し、次いで、 得られた磁性粉末のアルコール分散液をアルコー ルと混合し得る溶剤で処理して磁性粉末の分散媒 をアルコールからアルコールと混合し得る溶剤に 置換した後、これをこの置換した溶剤に可溶な結 合剤樹脂およびこの置換した溶剤と同じ溶剤とと もに混合分散して磁性強料を調製し、この磁性強 料を基体上に強布し、乾燥して磁性層を形成する ことを特徴とする磁気記録媒体の製造方法
- 2. 磁性粉末を分散するアルコールが、炭素原 子数1~5の低級アルコールである特許請求の範 囲第1項記載の磁気記録媒体の製造方法
- 3. 磁性粉末のアルコールでの分散を、ニーダ 、ボールミル、サンドミル、ディスパ、超音波等 の分散機を用いて行う特許請求の範囲第1項記載 の磁気配録媒体の製造方法

- 4. アルコールと混合し得る溶剤が、ケトン系 溶剤、エステル系溶剤、芳香族炭化水素系溶剤、 **炭化水素系溶剤、酸アミド系溶剤、スルホキシド** 系溶剤、エーテル系溶剤から選ばれるいずれかー 種、または二種以上を混合した有機溶剤、もしく は、水である特許請求の範囲第1項記載の磁気記 緑媒体の製造方法
- 5. 磁性粉末が、酸化鉄磁性粉末または粒子表 面を予め酸化して耐食処理を施した金属磁性粉末 である特許請求の範囲第1項記載の磁気記録媒体 の製造方法
- 6. 磁性粉末のアルコール分散液中にアルコー ルに可溶な表面改質剤を含有させる特許請求の範 囲第1項記載の磁気記録媒体の製造方法
- 7. 磁性粉末の分散媒のアルコールからアルコ - ルと混合し得る溶剤への置換処理を濾過時に行 う特許請求の範囲第1項記載の磁気記録媒体の製 造方法
- 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

特開昭61-66224(2)

この発明は磁気記録媒体の製造方法に関し、さらに詳しくは、磁性粉末の分散性に優れ、表面平滑性が良好で電気的特性に優れた磁性層を有する磁気記録媒体の製造方法に関する。

(従来の技術)

(

磁気記録媒体は、通常、結合剤成分を溶解し得る溶剤に結合剤樹脂を溶解し、この溶液中に磁性粉末、およびその他の必要成分を混合分散して磁性塗料を調製し、この磁性塗料をポリエステルフィルムなどの基体上に塗布、乾燥してつくられており、磁性層の表面平滑性が良好で電気的特性に優れたものが要求される。

そのため、使用する磁性粉末を結合剤樹脂中に できるだけ均一に分散させた磁性塗料を調製し、 磁性粉末を磁性層中にできるだけ均一に分散させ るのが望ましい。

(発明が解決しようとする問題点)

ところが、従来の方法では、親水性の磁性粉末 の表面になじみにくい親油性の有機溶剤や、ある いは、親水性の磁性粉末の表面になじみやすいも

磁性層を形成することによって、磁性粉末を磁性 塗料中に均一に分散させ、磁性層中での磁性粉末 の分散性を充分に改善して、磁性層の表面平滑性 を良好にし、電気的特性を一段と向上させたもの である。

この発明において磁性粉末を分散するアルコールとしては、たとえば、メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、グタノールなどの炭素原子数が1~5の低級マールなどの炭素原子数が1~5の低級マウムの炭素との銀水性の発性粉末のようでは、これらのアルコールを用いると磁性粉末は極めて良好なため、これらのアルコールを用いると磁性粉末は極めて良好にの分散のでは、エーダ、ボールミル、サンドミル、デルミル、銀音波等の従来から公知の種々の分散概を用いて行われる。

また、このようにして得られた磁性粉末のアルコール分散液を、アルコールと混合し得る溶剤で 処理して行うアルコールからアルコールと混合し

(問題点を解決するための手段)

この発明はかかる現状に鑑み種々検討を行った 結果なされたもので、磁性粉末をこの磁性粉末をしるので、磁性粉末をこの磁性粉末の分散し、次いで、得られた磁性粉末のアルコールからアルコールからアルコールからアルコールを混合し得る溶剤に置換した後、これをこの置換した複合剤に可溶な結合剤樹脂およびこの磁性塗料を基体上に塗布し、乾燥して、砂燥し、この磁性塗料を基体上に塗布し、乾燥して

得る溶剤への磁性粉末の分散媒の遺換は、磁性粉 末のアルコール分散液をおみルウルで濾過した後 、るんだえこ上の磁性粉末が乾かないうちにアル コールと混合し得る溶剤をフィルター中に注いで 磁性粉末を洗浄しながら行われる。従って、アル コール等の分散媒が一旦乾燥された場合に生じや すい磁性粉末の凝集が全く生ぜず、磁性粉末の分 散性が一段と向上される。このようなアルコール と混合し得る溶剤としては、たとえば、シクロへ キサノン、メチルエチルケトン、メチルイソブチ ルケトンなどのケトン系溶剤、酢酸エチル、酢酸 プチルなどのエステル系溶剤、ベンゼン、トルエ ン、キシレンなどの芳香族炭化水素系溶剤、ヘキ サン、ヘプタンなどの炭化水素系溶剤、ジメチル ホルムアミドなどの酸アミド系溶剤、ジメチルス ルホキシドなどのスルホキシド系溶剤、テトラヒ ドロフラン、ジオキサンなどのエーテル系溶剤等 から選ばれるいずれか一種、あるいは二種以上を 混合した有機溶剤、もしくは水が使用される。

このように分散媒がアルコールからアルコール

と混合し得る溶剤に置換された磁性粉末は、置換 された前配の有機溶剤もしくは水などの分散媒が **御散する前にそのまま使用されて、この置換され** た分散媒と同じ溶剤およびこの溶剤に可溶な結合 <u> 羽樹脂とともに混合分散され、磁性</u>塗料が調製さ れる。このように、磁性粉末は最終的に結合剤樹 脂を溶解し磁性強料を翻製するのに使用する有機 溶剤または水等の溶剤と同じ分散媒に遺換された 状態で使用されるため、磁性鑑料中に極めて良好 かつ均一に分散され、また磁性粉末を分散したア ルコールが一旦乾燥されることもないため乾燥に よる磁性粉末の凝集が全く生ぜず、従って磁性粉 末の分散性が一段と向上され、このようにして得 られた磁性塗料を基体上に塗布し、乾燥すると磁 性層の表面平滑性が一段と良好で電気的特性が一 段と優れた磁気記録媒体が得られる。

このように磁性粉末を、まず磁性粉末との親和 性が最も良好なアルコールで分散し、次いで、こ の磁性粉末のアルコール分散液を、アルコールと 混合し得る溶剤で処理して磁性粉末の分散媒をア このようなアルコールに可溶な表面改質剤としては、たとえば、分子量が2000~8000のポリピニルブチラール、ポリアクリル酸のアルキルアミン塩、ポリアクリル酸塩、ポリアクリル酸エステル、ポリマレイン酸のアルキルアミン塩、ポリマレイン酸エステル、ポリマレイン酸ポリエ

ーテル、および分子量が2000以下のジアルキルスルホコハク酸ソーダ、高級アルコールリンを致エステル、アルキルアミン塩、ソルピタンモノラウレート、シランカップリング剤、チタンカップリング剤などが好ましく使用される。使用量は、磁性粉末に対して0.1~10重量%の範囲内で使用するのが好ましく、少なすぎると磁性粉での表面平滑性が劣化する。

この発明に使用する磁性粉末としては、たとえば r - Pe 2 O 3 粉末、 Pe 3 O 4 粉末、 Co含有 re 3 O 4 粉末、 および粒子表面を予め酸化して耐食処理を施した Fe 粉末、 Co粉末、 Pe - N i 粉末などの金属磁性粉末が好適なものとして使用される。

また、結合剤樹脂としては、塩化ビニル-酢酸 ビニル系共重合体、ポリビニルブチラール樹脂、 繊維素系樹脂、ポリエステル系樹脂、ポリウレタン系樹脂、イソシアネート化合物など従来から汎用されている結合剤樹脂がいずれも用いられ、有機溶剤としては前配した溶剤置換の際に使用されるものがいずれも単独または二種以上混合して使用される。

なお、磁性塑料中には通常使用されている各種 添加剤、たとえば潤滑剤、研磨剤、帯電防止剤な とを適宜に添加使用してもよい。

(実施例)

次に、この発明の実施例について説明する。

針状Co含有7-Fe2 Os磁 100重量部 性粉末

エタノール 200 ~

高級アルコールリン酸エステル 10 〃

上記の成分をボールミルで約1.00時間混合分散して分散液を調製し、その後、この分散液にエタノール800重量部を加えて、さらにホモミキサーで10時間混合分散し、希薄な分散液を調製

した。次いで、この分散液をフィルターに注いで 建過し、エタノールが乾かないうちに 5 0 0 重量 部のメチルイソブチルケトンと 5 0 0 重量のト ルエンとの混合溶剤を、フィルターに注いで磁性 粉末を洗浄すると同時に分散媒をエタノールから メチルイソブチルケトンとトルエンとの混合溶剤 に置換した。このようにして得られた針状 C o 含 有 r - P e 2 O a 磁性粉末を混合溶剤が揮散しな いうちに使用し、

針状 C ○ 含有 r - Pe₂ O ₂ 磁性粉 100重量部 末

VAGH (米国U.C.C 社製、塩化 18 * ビニルー酢酸ビニルービニルア ルコール共重合体)

タケラックB-551T(武田 12 ~ 薬品工業社製、ポリウレタンエ ラストマー)

子裏面を予め酸化して耐食処理を施したα-Fe 磁性粉末を使用した以外は、実施例1と同様にし てα-Fe磁性粉末のエタノール分散液を調製し 、磁気テープをつくった。

比較例1

実施例1において、針状 $C\circ$ 含有 $\tau-Fe_2O$ 。 磁性粉末のエタノールでの分散およびエタノールから混合溶剤への溶剤置換を行わない以外は実施例1と同様にして磁気テープをつくった。

比較例2

実施例3において、粒子表面を予め酸化して耐 食処理を施したα-Γ e 磁性粉末のエタノールで の分散およびエタノールから混合溶剤への溶剤還 換を行わない以外は実施例3と同様にして磁気テ ープをつくった。

各実施例および比較例で得られた磁気テープについて、15 KHz における出力、DCノイズおよび磁性層の表面粗さを測定した。磁性層の表面粗さは触針式表面粗さ計で測定し、表面粗さの数値はセンターラインアベレージ(C. L. A)で表

パルミチン酸 2 ** メチルイソブチルケトン 80 ** トルエン 80 **

の組成からなる混合物をボールミルで約100時間混合分散して磁性密料を調製した。この磁性密料を厚さ12μのボリエステルフィルム上に乾燥厚が約3μとなるように堕布、乾燥し、表面処理を行った後、所定の中に裁断して磁気テープをつくった。

実施例 2

実施例1における針状 C o 含有 r - F e 2 O 3 磁性粉末のエタノール分散液の調製において、高級 アルコールリン酸エステルを省いた以外は実施例1と同様にして針状 C o 含有 r - F e 2 O 3 磁性粉末のエタノール分散液を調製し、磁気テープをつくった。

実施例3

実施例1における針状 C o 含有 r - F e 2 O 3 磁性粉末のエタノール分散液の調製において、針状 C o 含有 r - F e 2 O 3 磁性粉末に代えて、粒

した.

下衷はその結果である。

麦

| | - | 出力(15KHz) (dB) | DCノイズ (dB) | 表面粗さ (μ) |
|-----|-------------|-------------------------|----------------------------|-------------------------|
| 実施例 | 1 2 3 | + 4.0 + 2.0 + 7.0 | - 59.0 - 57.0 - 55.0 | 0.003 0.007 0.005 |
| 比較例 | 1 2 | 0 + 4.0 | - 53.0 - 51.0 | 0.015 0.018 |

(発明の効果)

上衷から明らかなように、この発明で得られた 磁気テープ(実施例1ないし3)は、従来の磁気 テープ(比較例1および2)に比し、出力が大き く、またDCノイズが低くて表面組さが小さく、 このことから、この発明の製造方法によれば、磁

特開昭 61- 66224 (5)

性粉末の分散性が充分に改善され、磁性層の表面 平清性が極めて良好で一段と電気的特性に優れた 磁気記録媒体が得られるのがわかる。

特許出願人 日立マクセル株式会社 代理人 高岡 — 春 高神 に一千